و ، اجزاء بنیادی جهان مادی هستند. انرژی از راههای گوناگون با ماده ارتباط دارد، چنانکه کاهش
خورشید موجب تولید میشود. «غذا» همواره نقش محوری در رشد، تندرسی و زندگی انسان داشته است. پیشرفت
دانش و فناوری، موجب افرایش تولید فرآوردههای کشاورزی و دامی و تولید صنعتی غذا شده است. در تولید انبوه، به دلیل
فساد مواد غذایی و دشواری نگهداری، حفظ کیفیت و ارزش مواد غذایی، اهمیت بهسزایی دارد. همچنین در صنایع غذایی،
حجم عظیمی «آب» مصرف می شود و تأمین غذای جامعه را مشکل تر میکند.

خود را بیازمایید صفحه ۵۳؛

الف) \_\_\_\_ و دردرجه دوم \_\_\_ و \_\_\_.

ب) با حذف خوراکیهای غیر ضروری (مانند چیپس، پفک، نوشابه) تاحدی امکان تأمین هزینه مصرف انواع \_\_\_\_\_ در سبد خانوار تأمین می شود. (!!)

پ)

- توزیع شیر رایگان در مدارس، مهدکودکها، پادگانها و دانشگاهها
  - دادن علوفه و داروی دامی با قیمت ارزان به دامدار
    - فرهنگسازی مصرف

ت) فرهنگسازی استفاده بیشتر از حبوبات (مصرف عدسی یا آش در وعده صبحانه یا عصرانه)، مصرف انواع حبوبات در ...الاد

سرانه مصرف ماده غذایی، مقدار میانگین مصرف آن را به ازای هر فرد در یک گستره زمانی نشان می دهد.

# غذا، چیزی فراتر از یک پاسخ به احساس گرسنگی است. مصرف غذا؛

- ۱. \_\_\_\_\_مورد نیاز برای ماهیچهها، ارسال پیامهای عصبی، جابهجایی یونها و مولکولها از دیواره هر یاخته را تأمین میکند.

تغذیه درست، شامل وعدههای غذایی است که مخلوط منابع از انواع ذرهها را در بر میگیرد. سوء تغذیه هنگامی رخ می نماید که وعدههای غذایی با کمبود نوع خاصی از این ذرات همراه باشد. از طرفی، افزایش نامناسب برخی مولکولها و یونها در غذا نیز، سبب بیماری خواهد شد.

#### «غذا، ماده و انرژی»

بدن برای انجام فعالیتهای ارادی و غیرارادی، به ماده و انرژی نیاز دارد. یکی از راههای آزاد شدن انرژی سوختها (مانند بنزین و ...) «سوزاندن» آنها است. هر ماده غذایی نیز انرژی دارد و میزان انرژی به «جرم» آن بستگی دارد.

# دمای یک ماده، از چه خبر می دهد؟ دما: کمیتی که میزان \_\_\_\_ و \_\_\_ اجسام را نشان می دهد.

شکل ۱ صفحه ۵۶: وقتی به ظرف محتوی آب، گرما داده میشود، به تدریج آن افرایش مییابد تا اینکه سرانجام
یا اگر به یخ داده شود، میشود. در این حالتها، با گرفتن گرما، ذرات بیشتر شده و دما میرود یا
ماده عوض میشود.
جنبش نامنظم ذرهها: گاز 🔾 مایع 🔾 جامد / آب گرم 🔾 آب سرد
دمای ماده ؛ معیاری برای توصیف تندی و انرژی جنبشی ذرههای سازنده ماده است.
 یکای رایج دما، درجه ( ) اما یکای دما در SI، ( ) است.
ارزش دمایی ۱ درجه سانتیگراد برابر ۱ کلوین
لذا در فرآیندهایی که دما تغییر میکند، $\Delta \theta \bigcirc \Delta  ext{T}$ است.
با هم بیندیشیم صفحه ۵۷:
' . ۱. الف) شکل A نمونهای از هوا را در نشان میدهد.
ب) شکل ،B نمونهای از هوا را در یک روز نشان میدهد.
پ) اگر مجموع انرژی جنبشی ذرههای سازنده یک نمونه ماده، همارز با انرژی گرمایی آن باشد؛ انرژی گرمایی
بیشتر بوده زیرا آن بیشتر است.
B. الف) میانگین تندی مولکولها در ظرف A طرف B
ب انرژی گرمایی ظرف A ⊜ظرف B (چون آن بیشتر است.)
. ، ، روق و یی و
· · · ، نه نه نه ، · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
نتیجه: انرژی گرمایی یک نمونه ماده، هم به و هم به بستگی دارد.
تنکر: چون کار کردن «تعداد ذرات»، آسان نیست میتوان به جای آن، ماده را در نظر گرفت. چنانکه در فیزیک نیز،
انرژی جنبشی از رابطه به دست میآید.
تهیه غذا آبپز، تجربه تفاوت «گرما» و «دما»
گرما، صورتی از و یکای آن در SI، (_) است. (۱Kgm <sup>۲</sup> .s <sup>-۲</sup> ). از یکای () نیز برای
بیان مقدار گرما در پزشکی و زیستشناسی و علم تغزیه استفاده می شود.
تعریف ژول:
تعریف کالری:
1 7
$\phantom{aaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaaa$
انرژی گرمایی و دما، از ویژگیهای یک «نمونه ماده» است و میتواند برای توصیف آن «ماده» به کار رود.

:6.	صفحه	زماسد	ا ساز	خودرا

<u>ز</u> محیط <sup>میگیرد</sup> پس و	) گرمایی خود را <del> </del>	چای، <sup>بخشی</sup> از انرژی	د. باگذشت زمان، -	۱ مىيابا
_ نمونه) دلیل: گرما، از جایی که تر		يابد. (كاهش	ذرات آن، مو	انرژی جنبشی د
کند. دمای چای ( °C ) از دمای محیط (	) حرکت می	است (دمای	) به جایی که_	است (دمای_
	» مىشود.	ِی گرمایی، با آن «_	ست و با انرژ	(C° اس

- گرما را می توان هم ارز با آن مقدار انرژی گرمایی داشت که به دلیل تفاوت در انرژی گرمایی جاری می شود.
- ۳. ماده اصلی تشکیل دهنده هر دو، \_\_\_\_ است، پس به مقدار \_\_\_ موجود در آنها توجه میکنیم. نان، \_\_\_ کمتری دارد، چون \_\_\_ شده است، پس \_\_\_ با محیط همدما می شود.

نتیجه: «آهنگ» تغییر دمای مواد مختلف (مبادله \_\_\_\_ با \_\_\_) یکسان \_\_\_.

نکته: هنگام مبادله گرما بین دو «ماده»؛ (اگر از هدر رفت یا اتلاف گرما چشمپوشی کنیم) مقدارگرمایی که ماده با دمای \_\_\_\_ میگیرد. \_\_\_ است می دهد،  $|Q_A| = |Q_B|$  برابر با مقدار گرمایی است که ماده با دمای \_\_\_\_ میگیرد.

یعنی قدر مطلق \_\_\_\_ مبادله شده در آن دو، \_\_\_ است.

#### تمرین ۱:

جسم A به جرم g ۲۰۰ و دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد را در تماس با جسم g به جرم g ۲۰۰ و دمای ۲۰۰ درجه سانتی گراد و قرار می دهیم تا «هم دما» شوند. A و g در چه دمایی، هم دما می شوند؟ (بر حسب درجه سانتی گراد) (المپیاد شیمی g در چه دمایی، هم دما

140 .4

٧٠ .٣

18. . . . . . . . . . . . . . . . . .

14. .1

راه اول:

 $|Q_A| = |Q_B| \rightarrow$ 

راه دوم (هنگام تغییر فاز قابل استفاده نیست.)

$$heta_{
m incl} = rac{{
m m_1 C_1 heta_1 + {
m m_2 C_2 heta_2}}}{{
m m_1 C_1 + {
m m_2 C_2}}} = - = rac{\sum ({
m mc} heta_2)}{\sum {
m mc}}$$

تمرین ۲: به آلیاژی از تیتانیم و نیکل به جرم ۲.۴ گرم، مقدار ۲۱ ژول گرما دادیم و دمای آن ۱۰۰۰ افزایش یافت. به  $C_{Ti} = \cdot / \Delta(J.g^{-1}.°C^{-1})$   $C_{Ni} = \cdot / 4\Delta(J.g^{-1}.°C^{-1})$  تقریب، چند درصد جرم این آلیاژ را نیکل تشکیل داده است؟

۵/۷۱ .۴

۶/۲۸ .۳

7/49 .7

۶/۳۷ .۱

## جاری شدن انرژی گرمایی

«بررسی کیفی و کمی انرژی مبادله شده بین سامانه و محیط»

سامانه: بخشی از جهان، که \_\_\_\_ را در آن بررسی میکنیم.

محيط: هرچه \_\_\_\_ سامانه وجود دارد.

مثال: بررسی مبادله گرما بین یک لیوان آب و محیط:

( معمولاً سامانه با مرزهای مشخصی از محیط جدا می شود. ) فرآیند جاری شدن انرژی:

تمرین: مبادلات انرژی را هنگام مصرف بستنی با دمای • درجه سانتی گراد تا هضم آن را بررسی کنید.

## فرآیند گرماگیر

در شرایط همدما ( $\theta=\bullet$ ) جاری شدن انرژی از \_\_\_\_ به \_\_\_\_ واکنش یا فرآیند، برای انجام شدن، گرما می \_\_\_\_ .

سطح انرژی طرف دوم  $\bigcirc$  سطح انرژی طرف اول  $\bigcirc$   $\bigcirc$ 

نماد Q در طرف \_\_\_\_ نوشته می شود:  $N_{\mathsf{Y}}O_{\mathsf{Y}}(g) + _ \longrightarrow \mathsf{Y}\,NO_{\mathsf{Y}}(g) + _ \longrightarrow \mathsf{Y}\,NO_{\mathsf{Y}}(g)$  -  $\mathsf{Y}$  واکنش گرماگیر:  $H_{\mathsf{Y}}O(s) + _ \longrightarrow H_{\mathsf{Y}}O(l)$  سطح انرژی سامانه \_\_\_\_ سطح انرژی سامانه

## فرآيند گرماده

در شرایط همدما ( $heta=\Delta$ ) جاری شدن انرژی از \_\_\_\_ به \_\_\_ واکنش یا فرآیند، برای انجام شدن، گرما می \_\_\_ .

سطح انرژی طرف دوم  $\bigcirc$  سطح انرژی طرف اول  $\bigcirc$   $\bigcirc$   $\bigcirc$ 

نماد Q در طرف \_\_\_\_ نوشته می شود:  $H_{\tau} + Cl_{\tau} \longrightarrow \tau HCl + + Cl_{\tau} \longrightarrow THCl$  + واکنش گرماده:  $H_{\tau}O(l) \longrightarrow H_{\tau}O(s) + + Cl_{\tau}O(s)$  سطح انرژی سامانه

# گرما در واکنشهای شیمیایی (گرماشیمی)

هر واکنش شیمیایی، ممکن است با تغییر ، تولید ، آزاد شدن و ایجاد و همراه باشد، اما:
داد و ستد ، یک ویژگی بنیادی واکنشهای شیمیایی است.
ترموشیمی (گرماشیمی) به بررسی و گرمای واکنشهای شیمیایی، آن و تأثیری که بر ماده
دارد، می پردازد.
بررسی شکل ۳ صفحه ۶۲:
الف) مواد غذایی، پس از گوارش، انرژی لازم برای و یاختهها را تأمین میکنند.
ب) سوختها، انرژی لازم برای حمل و نقل، و نیز گرمایش محیطهای گوناگون را فراهم میکند.
پ) زغال کک، <b>واکنش دهندهای</b> رایج در استخراج آهن، و تامینکننده لازم برای واکنش است.
منبع انرژی در بدن، است. انرژی غذا، پس از انجام واکنشهای شیمیایی گوناگون، به سلولها میرسد. این
واکنشها ممکن است گرماده یا گرماگیر باشند اما فرآیند کلی اکسایش گلوکز در مجموع، گرما است. البته دمای بدن
تغيير محسوسي
دلیل: دمای واکنش $\epsilon$ دهندهها با دمای فرآوردهها است ( $ heta \odot  heta$
درواقع، انرژی آزاد شده در این واکنش، ناشی از تفاوت دمای مواد واکنش دهنده و فرآورده ، بلکه تفاوت میان
انرژی مواد و واکنش دهنده و فرآورده است.
انرژی پتانسیل در اینجا، به معنای انرژی ناشی از نیروهای ذرات سازنده آن است.
انرژی پتانسیل موحوددر یک نمونه ماده، انرژی نام دارد.
انرژی پتانسیل در پیوندهای مختلف، با هم است، چون اتمهای مختلفی با هم پیوند دارند. مثال:
تفاوت اتمهای دارای پیوند اشتراکی، موجب تفاوت در نیروهای ( این نیروها، شامل «پیوندها» و «نیروهای بین
مولکولی» است. ) این نیروها، شامل «پیوندها» و «نیروهای بین مولکولی» است.اتمها ( در مولکول ) و در نتیجه؛ تفاوت
در پیوندها است.
انجام واکنش شیمیایی، موجب تغییر در پیوندها یا شیوه اتصال اتمها با یکدیگر، و تفاوت آشکاری در انرژی
وابسته به آنها میشود؛ که خود را به صورت (ی مبادلهشده) نشان میدهد.
با هم بیندیشیم صفحه ۶۴: در دو واکنش:
۱. $\frac{هستند}{iیستند}$ الف) واکنش $c$ هندهها یکسان $d$ سطح انرژی واکنش $d$ دهندهها یکسان
فرآورده، یکسان $\longrightarrow$ سطح انرژی فرآورده در دو واکنش یکسان
ب) در واکنش $\frac{ ول}{c_{0}}$ ، سطح انرژی واکنش دهندهها $_{}$ پایدارتر
۲. الف) چون سطح انرژی گرافیت و الماس، یکسان ( به دلیل تفاوت در نیروهای نگهداری )
ب) پایدارتر است، چون فاصله کمتری با فرآورده دارد، گرمای سوختنی دارد.
<b>نحوه اتصال</b> اتمهای کربن، تعداد و نوع پیوندهای اشتراکی کربن – کربن، در این دو آلوتروپ، و در نتیجه، رفتار
شیمیایی آنها ( مانند پایداری یا گرمای سوختن) متفاوت است.
$xKj = g \times \frac{mol}{g} \times \frac{KJ}{mol} = KJ$ پ

#### يخچال صحرايي!

نس داریم که فضای بین آنها از شن خیس پر می شود. پارچهای به عنوان درپوش، تحویه را	دو ظرف از ج
$H_{ m Y}O() + Q  ightarrow $ می شود: $Q  ightarrow 0$ آب درون ظرف درونی، به تدریج در بدنه ظرف بیرونی نفوذ می کند و	نجام مىدهد.
	$H_{\Upsilon}O($
ما است و گرمای لازم را از سامانه دریافت میکند که باعث افت دما و خنک شدن محتویات دستگاه	ین فرآیند، گر
	ىي شو د.

فرآیندهای تغییر حالت مواد

قث

هخثقهخ

# عوامل مؤثر بر گرمای واکنش: (یک عامل ثابت، و سه عامل متغیر)

- ۱. \_\_\_\_ مواد واکنش (واکنش دهنده های و فرآورده ها): مواد مختلف، سطوح انرژی متفاوت دارند. گرمای واکنش،
   \_\_\_\_ سطح انرژی مواد طرف اول و دوم واکنش است. این عامل، متغیر \_\_\_\_ ، چون با تغییر مواد، در واقع،
   واکنش دیگری داریم.
  - ۲. \_\_\_\_ و \_\_\_ : تغيير اين دو عامل، سطح \_\_\_\_ واكنش دهندهها يا فرآوردهها را تغيير مي دهد.
- ۳. \_\_\_\_ واکنش دهندها: سطح انرژی هر ماده، به مقدار آن وابسته \_\_\_\_ و تغییر مقدار مواد، سطح انرژی آن را نیز
   تغییر می دهد.

تمرین: سوختن هر مول متان، ۸۹.KJ انرژی آراد میکند. با سوختن ۱ گرم متان، چند کالُری گرما تولید میشود؟

۴. \_\_\_\_ مواد واکنش: در معادله «ترموشیمیایی»، باید انرژی \_\_\_ در واکنش ذکر شود. حال اگر حالت فیزیک یکی از مواد در واکنش تغییر کند، سطح \_\_\_ آن نیز تغییر میکند و در نهایت، گرمای واکنش را تغییر میدهد.

I) 
$$CH_{\bf f}(g)+{\bf Y}O{\bf Y}(g)\to CO_{\bf Y}(g)+{\bf Y}H_{\bf Y}O(g)+Q_{\bf Y}$$
 ( \_\_\_\_\_\_\_) )   
II)  $CH_{\bf f}(g)+{\bf Y}O_{\bf Y}(g)\to CO_{\bf Y}(g)+{\bf Y}H_{\bf Y}O(l)+Q_{\bf Y}$  ( \_\_\_\_\_\_\_) )

 $H_{\gamma}O$  تولید شده در واکنش سوختن متان، ابتدا در دمای شعله است و حالت فیزیکی گازی دارد، اگر مقداری صبر کنیم تا سامانه با محیط، « \_\_\_\_ » شود،  $H_{\gamma}O$  به حالت مایع در می آید. این فر آیند ( $\frac{i_{\gamma}+i_{\gamma}}{i_{\gamma}+i_{\gamma}}$ )، خود، گرما \_\_\_ است و در رسیدن از I به II مقداری گرما \_\_\_ می شود. یعنی  $Q_{\gamma}$ ، از لحاظ عددی، از  $Q_{\gamma}$  است.

تمرین) گرمای تبخیر مولی آب را برحسب  $Q_1$  و  $Q_7$  به دست آورید:

• \_ \_\_\_\_ = گرمای تبخیر مولی

#### با هم بينديشيم ٣ صفحه ٤٤:

اولاً: میعان، گرما \_\_ است، پس گرمای واکنش با عدد <sup>±</sup> گزارش می شود.

ثانیا: گرمای آزاد شده در میعان و نیز گرمای واکنش هردو، علامت دارند و مجموع آنها با علامت باید از نظر عددی از

۴۸۴ \_\_\_\_ باشد ( يعني عدد \_\_\_\_)

#### پرسش:

گرمای آزاد شده در کدام حالت، مقدار عددی بیشتری دارد؟ (روش: باید یک طرف کمترین و طرف دیگر بیشترین سطح انرژی را داشته باشد)

$$\mathsf{Y}O(l) o O_\mathsf{Y}(l)$$
 .  $\mathsf{Y}$   $\mathsf{Y}O(g) o D_\mathsf{Y}(g)$  .  $\mathsf{Y}$   $\mathsf{Y}O(g) o O_\mathsf{Y}(l)$  .  $\mathsf{Y}$   $\mathsf{Y}O(l) o O_\mathsf{Y}(g)$  .  $\mathsf{Y}$ 

#### «آنتالپی (H)، همان محتوای انرژی است»

هر نمونه ماده، دارای شمار بسیار زیادی «ذره سازنده» است. این ذرهها، دارای:

۱ – \_\_\_\_ با یکدیگر (انرژی \_\_\_\_) و ۲ – \_\_\_\_ با یکدیگر (انرژی \_\_\_\_) هستند

یک نمونه ماده، با \_\_\_\_ آن در \_\_ و \_\_\_ معین، توصیف می شود. مانند ۲۰۰ گرم آب در دما و فشار معین یک نمونه ماده در یک ظرف، می تواند یک \_\_\_ به شمار آید.

«انرژی کل» یک سامانه، هم ارز «محتوای \_\_\_\_\_» یا «\_\_\_\_\_» آن سامانه است. یعنی: همه مواد، در دما و قشار معین، «\_\_\_\_\_» مشخصی دارند.

با انجام واکنش شیمیایی، «محتوای \_\_\_\_» یا «\_\_\_\_\_» مواد، تغییر میکند. (مانند نمودار ۵ صفحه ۴۴)

مهم: 
$$Q_p = H$$
 مهم  $H$  مهم  $H$  مهم  $H$  مهم مهم: مهم انتالیک  $H$ 

..... » است. مبادله شده در « \_\_\_\_ » است.  $Q_p$ 

مقدار عددی  $\Delta H$  در یک فرآیند، \_\_\_\_ آن را نشان می دهد، اما علامت + یا -، به ترتیب، \_\_\_ و \_\_\_ بودن آن را نشان می دهد.

#### خود را بیازمایید صفحه ۶۶ و ۶۷:

$$CO_{\mathbf{Y}}(s) \longrightarrow CO_{\mathbf{Y}}(g)$$
 ,  $\Delta H \bigcirc \bullet$  (iii) .1

$$CH_{
m f}(g)+{
m Y}O_{
m T}(g) o CO_{
m T}(g)+{
m Y}H_{
m T}O(g)$$
 ,  $\Delta H \bigcirc {
m \cdot }$  ب

$$N_{
m T}O(l) o H_{
m T}O(s)$$
 ,  $\Delta H \bigcirc$  • (ت

$$\begin{split} \mathbf{T}O_{\mathbf{T}}(g) + \underline{\hspace{1cm}} & \leftrightarrow \mathbf{T}O_{\mathbf{T}}(g) \text{ . } \mathbf{T} \\ x(KJ) = \frac{KJ}{molO_{\mathbf{T}}} \times \underline{\hspace{1cm}} molO_{\mathbf{T}} = \underline{\hspace{1cm}} (KJ) \\ (\Delta H = \hspace{1cm})(\Delta H = \hspace{1cm}) \end{split}$$

# «آنتالپی پیوند» و «میانگین آنتالپی پیوند»

انجام یک واکنش شیمیایی، نشانهای از تغییر در اتمها (ذرات) به یکدیگر است، که نتیجه آن، تغییر
و به دنبالش تغییر مواد است. یکی از خواصی که در واکنشهای شیمیایی تغییر میکند، محتوای
مواد است. مثلاً، یک نمونه گاز هیدروژن، دارای شمار بسیار زیادی دو اتمی است. با صرف ، پیوند
بین اتمها در مولکول میشکند و به هایی تبدیل میشود که تر و تر هستند. در
ترموشیمی، به مقدار ۴۳۶KJ، آنتالپی میگویند:
$\Delta$ H ( - ) = $\bigcirc$ ۴۳۶( $KJ.mol^{-1}$ )
آنتالیی پیوند: انرژی لازم برای ۱ پیوند در مولکول و تبدیل آن به اتمهای
در مولکولهایی که «اتم مرکزی» به چند اتم یکسان با پیوند اشتراکی متصل است، (مانند $CH_{\mathfrak{k}}$ ) این پیوندهای یکسان،
آنتالپی کاملاً یکسان! در این حالت، به کار بردن اصطلاح * آنتالپی پیوند، مناسبتر است.
$CH_{\mathfrak{f}}(g) + \mathfrak{ISF} \cdot KJ \rightarrow \underline{\hspace{1cm}} (\hspace{1em}) + \underline{\hspace{1cm}} (\hspace{1em})$
$CH_{\mathfrak{f}}(g) + \mathfrak{I}\mathfrak{S} \cdot KJ \to \underline{\hspace{1cm}} () + \underline{\hspace{1cm}} ()$ $\Delta H_{(C-H)} = \div = (KJ.mol^{-1})$
پرسش) در چند مورد، به کار بردن میانگین آنتالپی پیوند، مناسبتر است؟ مورد
$H_{\mbox{\scriptsize Y}}O(g)$ .
نکته: در مولکولهای ۲ اتمی، میانگین گرفتن لازم
خود را بیازمایید صفحه ۶۸:
الف) (پیوند شده $ ightarrow$ گرما ) $\Delta H$   پیوندها در جدول ۲ صفحه ۶۵ مربوط به مولکول ۲ اتمی
(میانگین ہستے.)
ب) (پیوند شده $ ightarrow$ گرما) $\Delta$ H   پیوندها در جدول $\sigma$ صفحه ۶۶ مربوط به مولکولهای چند
اتمی ( میانگین )
تذکر: برای گزارش آنتالپی پیوند، همه ذرات در دو طرف واکنش به حالت و همه فرآوردهها باید باشند: (اگر
NH۳ $( )+Q  ightarrow $ $)+$ $( )$
«آنتالپی پیوند، راهی برای تعیین $oldsymbol{\mathrm{H}}$ واکنش
۱) روش محاسباتی برای تعیین H $\Delta$ واکنش:
در واکنش شیمیایی، «معمولا» تعدادی پیوند و تعدادی پیوند جدید میشود.
برای «شکستن» پیوند، مقداری انرژی میشود ( با علامت 🔘 گزارش میشود).
هنگام «تشکیل» پیوند، مقداری انرژی می شود ( با علامت $\bigcirc$ گزارش می شود). $(H \Delta$ واکنش، این انرژی های
شده است.)
استفاده از آنتالپی پیوند، برای تعیین H $\Delta$ واکنشهای مناسبتر است. ( همه مواد در حالت)
هرچه مواد واکنش، مولکولهای داشته باشند، $\Delta$ محاسبه شده، با دادههای همخوانی بیشتری دارد، و
هرچه مولکولها پیچیدهتر باشند، $\Delta$ $\Delta$ محاسبه شده با دادههای تفاوتهای آشکار نشان میدهد.
۲) استفاده از «آنتالپی پیوند» برای تعیین $\Delta$ H واکنش: (خود را بیازمایید ۱ صفحه ۶۹)
$\Delta   ext{H}$ واکنش: [مجموع آنتالییهای پیوند ]_[مجموع آنتالییهای پیوند ]

نکته: در جدول آنتالپی پیوند، همه اعداد علامت )دارند و علامت ) پیش از آنتالپی پیوند فرآوردهها، برای آن است
که 🔾 در 🔾 ، 🔾 شود. ( چون در فرآوردهها، پیوندها در حال تشکیل هستند که فرآیندی گرماده است و باید با عدد منفی
نوشته شود. )
خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۰:

الف)

( - - -

<u>(</u>ب

پ)

تمرین ۱ اگر برای تبدیل ۱ گرم از گازهای متان و اتان، به اتمهای گازی جدا از هم، به ترتیب ۱۰۳ و ۹۴ کیلوژول انرژی مصرف شود، آنتالپی C-C چند  $\frac{KJ}{mol}$  است؟ (C=1)

تمرین ۲ به کمک «جدول آنتالپی پیوند»، آنتالپی سوختن کامل اتانول و بنزین را به دست آورید:

خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۲:

الف) این دو ترکیب، فرمول مولکولی متفاوت ، و ساختار \_\_\_\_ دارند.

نتیجه: این دو ترکیب، \_\_\_\_ ( هم \_\_ ) هستند.

ب) بله ، چون ساختار آنها يكسان \_\_\_\_.

پ) بله ، چون تفاوت در \_\_\_\_\_، موجب تفاوت در \_\_\_\_ از جمله سطح انرژی است.

محتوای انرژی یک ترکیب، د<u>ر دما</u> و <u>فشار</u> ثابت، علاوه بر «نوع» و «تعداد» اتمها به نحوه \_\_\_\_ اتمها، و «نوع» پیوندهای ر شیمیایی مربوط است.

## آشنایی با گروههای عاملی

گروه عاملی؛ \_\_\_\_ منظمی از \_\_ ها است که به مولکول دارای آن، خواص فیزیکی و شیمیایی ویژه می بخشد. در گروه های عاملی، \_\_\_ اتصال اتمها با یکدیگر، یا \_\_\_ بین آنها، اهمیت ویژه دارد. گروه عاملی، در تعیین \_\_\_ ترکیبات آلی، نقش تعیین کنندهای دارد. به عنوان مثال خواص ادویه، به طور عمده وابسته به ترکیبهای آلی موجود در آنها است که در ساختار آنها، علاوه بر C و H اتمهای \_\_ و گاهی \_\_ و \_\_ وجود دارد.

تفاوت در خواص ادویه، به دلیل تفاوت در ساختار این مواد آلی است. (گروه عاملی، قسمتی از ترکیب آلی است که با

دیدن آن، می فهمیم این ترکیب، \_\_\_\_ نیست! )

# آنتالپی سوختن، تکیهگاهی برای تامین انرژی

ها، و مواد	ها،	ها، ها، _	مل	مواد گوناگونی شا	بدن ما از عذا،
					دریافت میکند.
سوخت و ساز، (۲) تامین	ین اولیه برای س	لاوه بر: (1) تامب	ها و پروتئینها، ع	وهیدراتها، چربی	از این بین، کرب
				فستند.	ياختهها نيز ،
، قند خون است، خون	ون حل میشود	سته شده و در خو	بدن به شک	ا در	از این سه دسته، تنه
	میکند.	د و تولید	جا مىياب	ما میرساند و در آن	این ماده را به یاختهه
ماده دیگر، بیشتر است. (	ِم برابری از آن با دو .	ل از اکسایش جر	د چون انرژی حاص	را <b>ذخ</b> یره م <i>ی</i> کنا	بدن، بیشتر
				(	جدول ۴ صفحه ۷۰
V	) جواب ۵ صفحه ۱	ذایی ( یکا:	ن ۱ از ماده غ	ن حاصل از سوختر	<b>انرژی سوختی:</b> انرژهٔ
در آن، به ترتیب <u>۳</u> برابر و	تئين و كربوهيدرات	۲٪، و درصد پرو	ب یک ماده غذایی	صد چربی در ترکیم	تمرین (۱): اگر درم
اِ <u>۱۰۰</u> گرم فرض کنید. )	ن: جرم ماده غذایی ر	است؟ ( راهنمایے	$\frac{KJ}{g}$ ن مادہ غذایی	،، ارزش سوختی ای	<u>۲۴</u> برابر چربی باشد
ها يكسان است. )	ون ارزش سوختی آن	ا محاسبه کرد (چ	ىتوان جمع و يكجا	اِت و پروتئین را م	نکته: جرم کربوهیدر

تمرین (۲): با گرمای آزاد شده از سوختن g۵۰ از ماده غذایی تمرین (۱)، چند مول آب  $^{\circ}$ ۸۰ را میتوان به جوش آورد؟ ( $^{\circ}$ C( $^{\circ}$ H<sub>Y</sub>O) =  $^{\circ}$ 7/۲ هدر رفت انرژی وجود دارد. ) ( $^{\circ}$ 6-1) ( $^{\circ}$ 6-1) هدر رفت انرژی وجود دارد. )

ختهای استفاده میشود. مانند که (عمده) گاز شهری را	<b>سوختن</b> برای تهیه غذای گرم، معمولا از سو-
و انرژی زیادی تولید میکند:	تشکیل میدهد، در حضور اکسیژن <u>کافی</u> میسوزد
$\mathrm{CH}_{f}(\mathrm{g}) + \mathrm{O}_{f}(\mathrm{g}) \longrightarrow \mathrm{CO}_{f}(\mathrm{g}) + \mathrm{H}_{f}\mathrm{O}(\mathrm{g}) + A4$ ه کنید)	(موازن
از ماده سوختنی ( یکا: ) جواب ۶ صفحه ۷۱	 آنتالپی سوختن: انرژی حاصل از سوختن <u>۱</u> ا
	خود را بیازمایید صفحه ۷۱:
$\Delta H$ پروپان) $\simeq -$ ۲۲۲ $\cdot (KJ.mol^{-1})$	$\Delta H_{nuerac{1}{2}}$ (بوتن $-$ ۲۷۱۷ ( $KJ.mol^{-1}$ )
	پروپان اتان متان
خود را بیازمایید <u>۲</u> صفحه <u>۷۱</u> : الف) ارزش سوختی: اتان $\bigcirc$ اتانول	- ۱ KJ اینجا تو بکش
	آنتالىپى سوختن: اتان () اتانول
160 111 180	
19O= .1H= .1YC=	
	ب)
نیز دارند و از پسماند سویا، نیشکر یا سایر دانههای روغنی استخراج نیاز دارد.	پ) سوختهای سبز، علاوه بر ،Hوک اتم میشوند. سوخت سبز برای سوختن، اکسیژن
های بالا صورت میگیرد. چرا در خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۷۱</u> ، سوختن	پرسش (): میدانیم که سوختن مواد در دما
	مواد در دمای ۲۵°C مطرح شده است؟
کنشها، سوختن در دمای ۲۵°C نیست ، بلکه به معنای اندازه گیری	پاسخ: منظور از عدد ℃۲۵° روی پیکان در این واک
	واکنش در دمای ۲۵°C است.
ک به هیدروکربن)، $CO_7$ کمتری تولید میکند؛ مثال:	*همچنین اتانول، در سوختن با برابر (نسبت
ای بالا صورت میگیرد، پس چگونه میتوان آنتالپی سوختن را در دمای	 پرسش (۲): سوختن هیدروکربنها در دماه
	۲۵°C اندازهگیری کرد؟
رد سامانه میکنیم، پس از انجام واکنش (سوختن) اجازه میدهیم فرآوردهها	پاسخ: ابتدا، واکنش دهندهها را در دمای ۲۵°C وار
ِ انتهای واکنش، در ۲۵°C بررسی میشود. آنتالپی واکنش نیز با توجه به	شوند و به دمای ۲۵°C برسند. بعنی ابتدا و
	و واکنش تعیین می شود، حتی اگر در
رح بالا نيز ديده مي شود؛ اختلاف سطح انرژي واكنش دهندهها با فرآوردهها	<del>-</del>
المروشخور والموسي والموسي والموادم فالموادط	(در دمای مورن) رون همان ماکنش مة

#### نکات مهم مربوط به جدول <u>۶</u> صفحه ۷۱

- (۱) در اثر سوختن هیدروکربنها و مواد آلی اکسیژندار، گرما آزاد میشود. سوختها، موادی پر انرژی و پایدار هستند و فرآوردههای سوختن، به نسبت بایدار ترند و این تفاوت، به صورت گرما آزاد می شود.
- ۲) بین چند آلکان (یا سایر هیدروکربنهای هم خانواده) مقدار عددی آنتالپی سوختن ترکیبی بیشتر است که سنگرت است. (وقتی مولهای برابر از چند هیدروکربن همخانواده بسوزند، آنکه کربن \_\_\_\_ دارد، گرمای بیشتری آزاد میکند.)
- ۳ بین چند آلکان (یا سایر هیدروکربنهای همخانواده) ارزش سوختی ترکیبی بیشتر است که سبکتر است.(وقتی جرمهای برابر از چند هیدروکربنی همخانواده بسوزند، آنکه کربن \_\_\_ دارد، گرمای بیشتری آزاد میکند.)
  - (۴) الکلهای سنگینتر، نسبت به الکلهای سبکتر، مقدار عددی آنتالپی سوختن \_\_\_\_ و ارزش سوختی \_\_\_\_ دارند.
    - (نكته (۲) در مورد الكلها صدق \_\_\_\_ و نكته (۲) صدق \_\_\_\_!)
    - (۵) آنتالپي سوختن ۴ خانواده جدول (هم کربن): \_\_\_\_ > \_\_\_ > \_\_\_ >
      - (۶) بين آلكان، آلكن و آلكين هم كربن، **ارزش سوختى**: \_\_\_\_ > \_\_\_\_ >

تذكر: برخلاف انتظار، دماى شعله: اتين > اتن > اتان

## اندازه گیری گرمای واکنش

دو روش دارد: الف) روش مستقیم (اندازه گیری در آزمایشگاه، به کمک ابزار) ب) روش غیرمستقیم (به کمک محاسبه)

الف) روش مستقیم (گرماسنجی یا کالریمتری) به روش تجربی، که ابزار آن، (گرماسنج) است.

گرماسنج، انواع مختلف دارد و در کتاب درسی فقط به گرماسنج لیوانی اشاره شده است. (ش  $\underline{\Lambda}$  صفحه  $\underline{\Psi}$ )

**گرماسنج لیوانی:** گرمای واکنش را در \_\_\_ ثابت اندازه گیری میکند. (که به آن، \_\_\_ گفته می شود.)

این گرماسنج، برای تغیین «آنتالپی \_\_\_\_» و نیز آنتالپی واکنشها در حالت «\_\_\_\_» مناسب است.

در این گرماسنج، مقداری آب درون لیوان یکبار مصرف (۲ لیوان درون هم) قرار میگیرد که تا حد ممکن عایق \_\_\_\_ باشد. درپوش یونالیتی روی آب قرار میگیرد و از درون آن، یک دماسنج و یک همزن وارد آب میشود تا دما را در کل محلول، تا  $Q = mc\Delta\Theta$  حد ممکن \_\_\_\_ سازد. با اندازه گیری تغییر دما  $(\Delta\Theta)$  در طول فرآیند، میتوان گرمای واکنش را از فرمول

مسئله: در یک گرماسنج لیوانی، ۳L۲۰۰ محلول سود ۱.۰ مولار با mL۲۰۰ محلول سولفوریک اسید وارد واکنش می شود. اگر در پایان واکنش، مقداری اسید واکنش نداده باقی مانده و دما به اندازه (۰/۷°C) افزایش یافته باشد، آنتالپی است؟ (همه گرمای واکنش، صرف بالا بردن دمای محلول شده و چگالی همه محلولها و  $\frac{Kg}{L}$ است. گرمای ویژه محتویات گرماسنج،  $^{\circ}C^{-1}$ است.)

 $\Upsilon H_{\Upsilon}O(l) + Na_{\Upsilon}SO_{\Upsilon}(aq) \longrightarrow \Upsilon NaOH(aq) + H_{\Upsilon}SO_{\Upsilon}(aq)$ 

ب) روش غیرمستقیم: گرمای واکنش را میتوان به کمک محاسبه، و با استفاده از استوکیومتری، آنتالپی تشکیل مواد، آنتالپی پیوند، و قانون هس محاسبه کرد، که در کتاب درسی، به دو مورد آخر پرداخته شده است.

## جمع پذیری گرمای واکنشها، ( «قانون هس»)

آنتالپی بسیاری از واکنشها را نمیتوان به روش \_\_\_\_\_ اندازه گیری نمود. برخی واکنشها، یک مرحله از واکنشی «\_\_\_\_ مرحله» (پیچیده) هستند، و برخی از آنها، به آسانی انجام نمیشوند، (یا اصلا انجام نمیشوند!) در این حالات، برای محاسبه گرمای واکنش، میتوان از قانون هس کمک گرفت. براساس «قانون هس»: (||گر واکنشی شامل «چند» مرحله باشد، | واکنش کلی، برابر \_\_\_\_ | مراحل آن است. به بیان دیگر: (گرمای یک واکنش معین، به راهی که برای انجام آن پیشگرفته، وابسته \_\_\_\_. ( ورش کار: |گر معادله واکنشی را بتوان از «مجموع» معادله چند واکنش به دست آورد؛ | واکنش کلی نیز از \_\_\_\_\_\_ | همان چند واکنش (مراحل) به دست می آید.

مثال: حشرهای با نام «سوسک بمبافکن»، برای دفاع از خود، مخلوطی از مواد داغ را به سمت دشمن پرتاب میکند، که این مواد در طرف دوم واکنش کلی دیده می شوند. اگر واکنش کلی در واقع شامل سه مرحله با  $\Delta H$ های گفته شده باشد $^{\prime}$ ،  $\Delta H$ 

$$(1) C_{\mathfrak{p}} H_{\mathfrak{p}} O_{\mathfrak{r}} (aq) \longrightarrow C_{\mathfrak{p}} H_{\mathfrak{r}} O_{\mathfrak{r}} + H_{\mathfrak{r}} (g); \qquad (\Delta H_{\mathfrak{t}} = \mathfrak{t} \mathsf{VVKJ})$$

$$(\Upsilon) \operatorname{H}_{\Upsilon} \operatorname{O}_{\Upsilon} (\operatorname{aq}) \longrightarrow \operatorname{H}_{\Upsilon} \operatorname{O} (\operatorname{l}) + \frac{1}{\Upsilon} \operatorname{O}_{\Upsilon} (\operatorname{g}); \qquad (\Delta \operatorname{H}_{\Upsilon} = -4\Delta \operatorname{KJ})$$

$$(\Upsilon) H_{\Upsilon}(g) + \frac{1}{7} O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(l);$$

$$(\Delta H = -\Upsilon \Lambda \mathscr{F}KJ)$$

واكنش كلى:  $\mathrm{C}_{\mathtt{F}}\mathrm{H}_{\mathtt{F}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) + \mathrm{H}_{\mathtt{T}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) \longrightarrow \mathrm{C}_{\mathtt{F}}\mathrm{H}_{\mathtt{F}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) + \mathtt{T}\,\mathrm{H}_{\mathtt{T}}\mathrm{O}\left(\mathrm{l}\right); \quad (\Delta\mathrm{H}=?)$ 

ا گر واکنش شیمیایی با  $\Delta H$  وابسته به آن معرفی شود، به آن، واکنش یا  $\Delta H$  یا میگویند.

توجه: در اکثر موارد، برای آن که از جمع بندی مواد در مراحل مختلف، به واکنش کلی برسیم، لازم است که تغییراتی را در واکنش های مراحل، انجام دهیم. این تغییرات، شامل تغییر در ضرایب، و یا جابه جایی واکنش دهنده ها با فرآورده ها است. مثلا ضریب ماده ای در واکنش کلی در طرف اول، اما در مراحل در طرف دوم است.

# قوانین پایداری:

- ۱. اگر ضرایب واکنشی n برابر شود،  $H\Delta$  واکنش باید در \_\_ \_\_ شود.
- ۲. اگر جای واکنش دهنده (ها) با فرآورده (ها) عوض شود،  $H\Delta$  واکنش باید \_\_\_\_ شود (علامت \_\_\_\_ بگیرد.)

تمرین ۱: با توجه به  $\Delta H_{1}$  در واکنش اول،  $\Delta H_{2}$  و  $\Delta H_{3}$  را به دست آورید:

 $S(s) + \frac{r}{r} O_r(g) \longrightarrow SO_r(g)$  ;  $\Delta H_1 = -rq\Delta KJ$ 

 $\text{Y}\,S\,(s) + \text{Y}\,O_{\text{Y}}\,(g) \longrightarrow \text{Y}\,SO_{\text{Y}}\,(g) \quad ; \Delta H_{\text{Y}} = \underline{\hspace{1cm}} KJ$ 

 $\mathrm{SO}_{\texttt{T}}\left(\mathrm{g}\right) \longrightarrow \mathrm{S}\left(\mathrm{s}\right) + \tfrac{\texttt{T}}{\texttt{T}}\mathrm{O}_{\texttt{T}}\left(\mathrm{g}\right) \qquad \; ; \Delta H_{\texttt{T}} = \underline{\qquad} \mathrm{KJ}$ 

تمرین ۲: متان، ساده ترین هیدروکربن و نخستین عضو خانواده \_\_\_\_ است، و بخش عمده \_\_\_ را تشکیل می دهد. متان از \_\_\_\_ گیاهان به وسیله باکتری های بی هوازی «در آب» تولید می شود. نخستین بار، از سطح \_\_\_\_ جمع آوری شده و به گاز مرداب معروف است. برای تهیه این گاز، می توان از واکنش روبه رو استفاده کرد:

 $C(S \hookrightarrow CH_{f}(g))$  + ۲  $H_{f}(g) \longrightarrow CH_{f}(g)(\Delta H = ?)$ 

آزمایشها و یافتههای تجربی نشان میدهند که تامین شرایط بهینه برای انجام واکنش بالا، بسیار دشوار و پرهزینه است. برای تعیین  $\Delta H$  این واکنش، میتوان از سه واکنش ترموشیمیایی دیگر بهره گرفت: ( $\Delta H$  واکنش بالا را محاسبه کنید.)

$$(1)$$
C  $(S : C(g) \longrightarrow CO_{\Upsilon}(g) \longrightarrow CO_{\Upsilon}(g)$  ( $\Delta H_1 = -\Upsilon 4 \Upsilon / \Delta KJ$ )

$$(\Upsilon)H_{\Upsilon}(g) + \frac{1}{\Upsilon}O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(l)$$
  $(\Delta H_{\Upsilon} = -\Upsilon \Lambda \mathcal{F}KJ)$ 

$$(\Upsilon)$$
CH <sub>$\Upsilon$</sub> (g) +  $\Upsilon$ O <sub>$\Upsilon$</sub> (g)  $\longrightarrow$   $\Upsilon$ H <sub>$\Upsilon$</sub> O(l) + CO <sub>$\Upsilon$</sub> (g) ( $\Delta$ H <sub>$\Upsilon$</sub>  =  $-\Lambda$ 9·KJ)

تذكر: ترجيحا هر يك از مواد واكنش را در هر مرحله پيدا كنيد كه در مراحل ديگر نباشد.

 $\Delta H =$ 

تمرین ۳: آنتالپی واکنش کلی را محاسبه کنید: (خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۴)

 $N_{\text{\tiny T}}\left(g\right) + O_{\text{\tiny T}}\left(g\right) \longrightarrow \text{\tiny T} \, NO\left(g\right) \qquad \qquad ; \Delta H_{\text{\tiny T}} = \text{\tiny IM} \, KJ$ 

 $\mbox{{\it '}} CO \mbox{{\it (g)}} + \mbox{{\it '}} NO \mbox{{\it (g)}} \longrightarrow \mbox{{\it '}} CO_{\mbox{{\it '}}} (\mbox{{\it (g)}} + N_{\mbox{{\it ''}}} (\mbox{{\it (g)}} \mbox{\mbox{\mbox{$\mbox{$\it (g)$}$}} : \Delta H =?$ 

توجه: واکنش بالا، توسط شیمیدانان هواکرده، و برای تبدیل گازهای آلاینده CO و NO (که از اگزوز خودروها به هواکرده وارد می شوند.

رمایید <u>۱</u> صفحه <u>۷۴</u>	(خود را بياز	تمرين ۴:	
		(	الف

$\Upsilon \operatorname{H}_{\Upsilon} \operatorname{O}_{\Upsilon} (l) \longrightarrow \Upsilon \operatorname{H}_{\Upsilon} \operatorname{O} (l) + \operatorname{O}_{\Upsilon} (g)$ ; $\Delta \operatorname{H}_{\Upsilon} \operatorname{O} (l) + \operatorname{O}_{\Upsilon} (g)$	$H_{\Upsilon} = -199 \text{KJ}$
$\Upsilon H_{\Upsilon}O_{\Upsilon}(1) \longrightarrow \Upsilon H_{\Upsilon}O(1) + O_{\Upsilon}(g)$ ; $\Delta F$	$1_{Y} = -N9KJ$

 $H_{\Upsilon}(g) + O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow H_{\Upsilon}O_{\Upsilon}(l)$ 

ب) چون واکنش مستقیم H<sub>۲</sub> با O<sub>۲</sub> با O<sub>۲</sub> تولید میکند که ناپایدارتر است. H<sub>۲</sub>O<sub>۲</sub> سر تر است و به \_\_\_\_ و \_\_\_ تجزیه می شود.

 $;\Delta H=?$ 

تمرین ۵: (خود را بیازمایید <u>۳</u>) الف) چون واکنش برخورد مستقیم C با O<sub>۲</sub> ، همواره \_\_\_\_ تولید میکند (CO<sub>۲</sub> از CO از ایندارتر است.)

<u>(</u>ب

تمرین ۶ (خود را بیازمایید ۴) الف) \_\_\_\_\_ پایدارتر است (سطح انرژی \_\_\_ دارد.) دلیل: تعداد پیوند ۲ مول آمونیاک از ۱ مول هیدرازین \_\_\_ است.

<u>(</u>ب

## غذاي سالم

آهنگ واکنش، نشان میدهد هر تغییر شیمیایی، در چه گسترهای از\_\_\_\_\_ رخ میدهد. آهنگ واکنش، معیاری برای تعیین زمان \_\_\_\_\_ مواد است.

هرچه گستره زمان انجام واکنش، کوچکتر باشد، آهنگ انجام آن، \_\_\_\_ است، و واکنش، \_\_\_\_ تر انجام میشود. برخی روشهای افزایش زمان ماندگاری مواد غذایی:

- ullet روشهای قدیمی: \_\_\_\_ کردن، تهیه \_\_\_\_ و \_\_\_ سود کردن (شکل  $1 \cdot 1$  صفحه  $2 \cdot 1$ )
  - روشهای جدید: تخلیه \_\_\_\_ درون بستهبندی، \_\_\_\_ و \_\_\_\_
  - ۱. تهیه \_\_\_\_\_ و افزودن \_\_\_\_ از روشهای جدید نگهداری مواد غذایی است.
- ۲. عوامل محیطی مانند \_\_\_\_\_، \_\_\_\_، \_\_\_\_ و \_\_\_\_ در چگونگی و زمان نگهداری مواد غذایی موثر است.
- ۳. پودر شدن مواد غذایی، (مانند قاووت) \_\_\_\_\_ آنها با اکسیژن را افزایش میدهد و در نتیجه، سهت فساد ماده غذایی \_\_\_\_ میشود.
- واکنشهای تخریب مواد غذایی، در محیط \_\_\_\_\_ انجام می شود. با خشک کردن، \_\_\_\_ تا حد زیادی حذف و ماندگاری زیاد می شود.
  - استفاده از اسید خوراکی (ترشی) یا نمک (با \_\_\_\_ مناسب) امکان رشد موجودات ذرهبینی را کم میکند.

آن موثر است.	ایی) بر و زمان_	، دارویی یا غذ	فرآورده (صنعتی	. سريعتر يا كندتر يك	نكته: تهيه و توليد
مایید صفحه <u>۷۶</u> :	بیان میشود.) خود را بیازه	واكنش	، با نام	نش، در گسترهای از_	آهنگ انجام واک
	فزایش	فساد مواد → ا	واكنشهاي	→ كاهش	الف) كاهش
$\leftarrow$ ن دانههای خوراکی	نن پ) کردن مغ	) بر روغ	و ساير امواج	ثر مخرب (	ب) جلوگیری از ا
		رن	← كم شا	ماس مواد غذایی با	سطح ته
	(۱۲) صفحه ۷۸	كنشها (شكل	، كيفى سرعت وا	مقايسه	
			» است.	واکنش شیمیایی «	الف) انفجار، یک
از داغ تولید	)، «حجم»	یا	رشونده (حالت _	ماده منفجر	در انفجار، مقدار
					مىكند.
			» است. مثال:	ے، واکنشی «	ب) تشكيل رسوب
NaCl(aq) + AgNO	$O_{\mathbf{r}}(aq) \longrightarrow AgCl($	$) + NaNO_{r}$	(aq)	نام:	
				ئنشى «» است	پ) <u>زنگزدن</u> ، واک
مىريزد.	و است و	سده،	رنند. زنگار تولیدش	وا زنگ میز	اشیای آهنی، در خ
	ل شده و تجزیه آن به				
		ىي شود.	ئتابهاى قديمى ا	سیده شدن» کاغذ از ک	«» و «پور
	ا عامل موثر اما ثابت ( ۱ عامل موثر و متغیر ( ۴ عامل موثر و متغیر (				
) استفاده از	زایش سطح،	ـه(ها)، (۳) اف	واكنش دهند	، 🍑 افزایش	افزایش
					خود را بیازمایید ص
است.	، شدیم با آب (سمت	) از واکنش	کل سمت	نش پتاسیم با آب (ش	الف) سرعت واك
		تر است.۱	اسیم از سدیم بیش	و پتا	دليل: خاصيت
				ن، مىتواند	
	ِ میکند اما پاشیدن و پخش				
از براده آهن	: اندازه ذرات در گرد آهن	) (تذكر	(شکل سمت	آن میشود.	
					است.)
	_			سرعت: افزایش	
	ب آلی در دمای اتا				
(	(شکل سمت	ىود (واكنش م <sub>و</sub>			
				سرعت: افزایش	
	ن پر از اکسیژن (	_			
	ن پر از اکسیژن (	_			
ملی برای تغییر سرعت یک	ری به راه اندازد اما نمیتواند عا	ند واكنش سريعتر			
			( <u>A •</u> 4	(خود را بیازمایید صفح	واكنش مشخص باشد

<ul> <li>عامل موثر بر سرعت: افزایش</li> </ul>
ث) محلول هیدروژن پراکسید ( (aq)) در دمای اتاق به تجزیه شده و تولید میکند:
$H_{Y}O_{Y}\left(\mathrm{aq}\right) \xrightarrow{\left(\mathrm{aq}\right)} H_{Y}O\left(\mathrm{l}\right) + O_{Y}\left(\mathrm{g}\right)$ (موازنه کنید)
در حالی که افزودن دو قطره از محلول پتاسیم یدید ()) سرعت واکنش را به طور چشمگیری میدهد
(شکل سمت)
(شكل سمت)  (شكل سمت)  (شكل سمت:  عامل موثر بر سرعت:
ج) بیماران دارای مشکل تنفسی، در شرایط اضطراری نیاز به تنفس از کپسول دارند. دلیل: اکسیژن در
کپسول اکسیژن از بیشتر است و با هر بار عمل دم، اکسیژن بیشتری وارد ریه میشود.
🖈 عامل موثر بر سرعت: افزایش واکنش دهنده
ح) برخی افراد با مصرف کلم و حبوبات، دچار نفخ میشوند زیرا فاقد هستند که آنها را کامل و سریع هضم کند.
دلیل: آنزیمها در بدن، نقش را دارند و «کمبود» یا «فقدان» آنها، واکنشهای هضم را میکند.
﴿ نقش در سرعت واكنش
خ) واكنش سوختن قند آغشته به سريعتر از سوختن قند در حالت عادي است.
دلیل: در خاک باغچه، مناسب برای این واکنش وجود دارد.
🖈 نقش در سرعت واكنش
پیوند با صنعت
در صنایع غذایی، علاوه بر بستهبندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب
در صنایع غذایی، علاوه بر بسته بندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند ، دهندهها و
در صنایع غذایی، علاوه بر بسته بندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند ، دهندهها و دهندهها هستند که به صورت هدف مند به مواد غذایی افزوده می شوند. یکی از این افزودنی ها « اسید»
در صنایع غذایی، علاوه بر بستهبندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند ، دهندهها و دهندهها هستند که به صورت هدفمند به مواد غذایی افزوده می شوند. یکی از این افزودنی ها « اسید» است که به طور طبیعی در و جود دارد و به عنوان به مواد غذایی افزوده می شود. نگهدارندهها،
در صنایع غذایی، علاوه بر بسته بندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند ، دهندهها و دهندهها هستند که به صورت هدف مند به مواد غذایی افزوده می شوند. یکی از این افزودنی ها « اسید»
در صنایع غذایی، علاوه بر بستهبندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند ، دهندهها و دهندهها هستند که به صورت هدفمند به مواد غذایی افزوده می شوند. یکی از این افزودنیها « اسید» است که به طور طبیعی در و جود دارد و به عنوان به مواد غذایی افزوده می شود. نگه دارندهها، واکنشهای شیمیایی منجر به مواد غذایی را کاهش می دهند. بنزوییک اسید به علت داشتن گروه
در صنایع غذایی، علاوه بر بسته بندی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب افزایش زمان و مواد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند، دهندهها و دهندهها هستند که به صورت هدف مند به مواد غذایی افزوده می شوند. یکی از این افزودنیها « اسید» است که به طور طبیعی در و جود دارد و به عنوان به مواد غذایی افزوده می شود. نگه دارندهها، و اکنشهای شیمیایی منجر به مواد غذایی را کاهش می دهند. بنزوییک اسید به علت داشتن گروه

اسيد الـ CH+COOH با نام \_\_\_\_ اسيد يا \_\_\_\_

زغال را با شعله در هنگام سوختن نشان میدهد،	ز تماس تکه ز	_، سطح	ميت	پیوند با ریاضی صفحه ۸ <u>۲ ۸۳</u> : ۱) ک
کافی بودن در دسترس) ۲) سطح آن	_ (به دلیل ً		خوبي انجام	چون در عمق زغال، واکنش سوختن به -
۳) گرد زغال نسبت به تکه زغال،	· ·	عجم تغيي	ر میشود (ح	برابر و حجم آن برابر
_ است. هرچه سطح تماس بیشتر و به	غال	ن گرد زغ	ىرعت سوخت	بیشتری با برای سوختن دارد و س
مىشود.	جزیه آن،	مواد يا ت	ں ان با سایر	() نزدیکتر باشد، سرعت واکنش
لید فرآوردههای صنعتی، و	داروها و تو	س، تهيه	گوارش، تنف	→ برخی واکنشهای شیمیایی مانند
				هستند.
گوناگون، با صرفه اقتصادی تولید شوند.)	رآوردههاي ً	ِ داد(تا ف	ا را	— در چنین واکنشهایی باید سرعت
ها» و « و شدن	ی»، «تولید	سايل آهن	و.	→ برخی دیگر از واکنشها مانند «
اید به دنبال راههایی برای سرعت یا	كنشهايي ب	رچنین وا	. → در	کاغذ»، بار و هستند.
				حتى نمودن واكنش بود.
				برای دستیابی به چنین اهدافی، باید از
بر سرعت واکنشها میپردازد.	شها و	جام واكن	ان	سینتیک شیمیایی، به بررسی و
کنش از دیدگاه <u>کمی</u>	،کننده در ه ا	اد شدکت	ا مصرف مم	ساعت تەلىد د
ت را به شکل بیان کرد. برای این کار	نى بايد سرع	) شود، يع		سرعت واکنش در موارد زیادی باید با دقت
			بيان كنيم.	باید واکنش را به صورت «عدد»
ليد	با توا	 يمبر ف	 ، واكنش: مع	پيشرفت
				بدیهی است که پیشرفت واکنش در گستره
موجود در محلول، وارد واکنششده و در زمان				
، رنگ، مییابد و تقریبا به				
رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه				
نجا باید تغییرات ( مصرفی)	رسش، در ایا	وجه به پر	فحه <u>۸۴</u> : با ن	
				را در واحد زمان اندازه گیری کنیم:
$R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{\underline{\qquad \qquad (\underline{\qquad })}}{\underline{\qquad \qquad (\underline{\qquad })}} = \underline{\qquad \qquad }$	_(	)		
			<u> </u>	
قابل اندازهگیری را «سرعت»	كستره	ورده در		
مصرف یا تولید مواد می شود یعنی در	بان سے ت	ئىشىتى نە ئىشىتى نە		ر (مصرف یا تولید) آن ماده می نامند ( $ar{ m R}$ ) را مصرف یا تولید) آن ماده می نامند (
مصرف یا دولید هواد می سود یعنی در	نان، شرعت			عبرا سرعت "منوسط"، چون به طبورد گستره زمانی انجام واکنش، معمولا سرعن
		ا مس	ری روی ر	خود را بیازمایید <u>۲</u> : الف) واکنشپذیر
$Zn(s) + CuSO_4(aq) \rightarrow$	(aq)	+	(s)	
$\operatorname{Zn}(s)$ + $\operatorname{(aq)}$ $\rightarrow$	(aq)	+	(s)	حذف يون تماشاچي
→		_		

در اين واكنش، <u>«فلز»</u> الكترون و <u>«كاتيون</u> » الكترون است، پس:
واکنش پذیری روی از مس است. (واکنش پذیری فلز، تقریبا معادل الکترون آن است.)
ب) با گذشت زمان، $\mathrm{Cu}^{r+}$ به تبدیل می شود:
مقدار (و غلظت) +Cu <sup>۲+</sup> مییابد. ( محلول، کم و کمتر میشود.) و مقدار Cu میشود. (از
خارج میشود و بر سطح (یا ظرف) مینشیند)
پرسش) تغییرات مقدار $\operatorname{Zn}^{v+}$ چگونه است؟
با گذشت زمان، به تبدیل میشود. مقدار (و غلظت) +Zn <sup>۲+</sup> مییابد. (محلول نهایی
رنگ است.) و Zn میشود (مقداری از تیغه روی میشود.)
نکته: اگر فرض کنیم که فلز (مس) تولید شده، فقط روی تیغه (روی) بنشیند، تغییر جرم تیغه، از مقایسه جرم روی
شده با جرم مس شده به تیغه، به دست می آید.
پ)
$\bar{R}_{Ca^{r_+}} = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \underline{\underline{\qquad}(\qquad)} = \underline{\qquad}(\qquad)$
با هم بیندیشیم صفحه <u>۸۵</u> :
$CaCO_{\Upsilon}(aq) + \Upsilon HCl(aq) \longrightarrow \underline{\qquad} (aq) + \underline{\qquad} (l) + \underline{\qquad} (g)$
الف) () تولیدی، از خارج و مخلوط باقیمانده میشود.
ب) در کتاب درسی
پ) با گذشت زمان، مجموع جرم گاز آزاد شده، میشود (اما در مقایسه بازههای زمانی <u>۱۰</u> ثانیهای، هرچه زمان
میگذرد، در بازههای بعدی، گاز آزاد میشود). مثال:
گاز آزاد شده در <u>۱۰</u> ثانیه اول: گاز آزاد شده در <u>۱۰</u> ثانیه دوم:
ت)در ثانیه به پایان میرسد چون مخلوط پس از آن تغییر است. 
( تذکر مهم: برای اندازه گیری سرعت، باید بازه زمانی تا تا (s) را در نظر گرفت. )
تمرین (با هم بیندیشیم) ۲ و ۳: در کتاب درسی / تمرین (با هم بیندیشیم ۴): سرعت تولید CO۲ ( ) با
گذشت زمان میشود.
یعنی: سرعت واکنشهای شیمیایی به تدریج و تر میشود. (واکنش در ابتدا نسبتا تر و در
پایان نسبتا تر انجام میشود.)
<b>دلیل:</b> با پیشرفت واکنش، مقدار ها به تدریج چه تغییری میکند؟ چرا؟
با هم بیندیشیم تمرین ۵: شیب نمودار همان $\frac{\Delta}{\Delta}$ است و به مرور میشود ( $\Delta$ در واقع بیانگر
است که به تدریج می شود.) های تولیدی هر سه فرآورده در این واکنش برابر است یعنی به
يكسان توليد مىشوند.
نیز برای همه واکنش (از جمله فرآوردهها) است. نتیجه: سرعت متوسط فرآوردهها $\Delta t$
است. (چون اولیه فرآوردهها صفر بوده، نمودار مقدار_زمان برای این سه ماده، یکسان است.)

تمرین (۱): سرعت متوسط تولید  $CO_7$  را در بازه زمانی  $\underline{\cdot}$  تا  $\underline{\cdot}$  ثانیه به کمک نمودار یا جدول صفحه  $\underline{\wedge}$  به دست آورید.

تمرین  $(\Upsilon)$ : سرعت متوسط تولید  $\operatorname{CaCl}_{\Upsilon}$  را در بازه زمانی  $\underline{\bullet}$  تا  $\underline{\bullet}$  ثانیه به کمک نمودار صفحه  $\underline{\Lambda V}$  به دست آورید.

با هم بیندیشیم <u>۵</u> صفحه ۸۶

نتیجه: $ ightarrow ar{R}_{ m Co_{ m Y(\cdot-1\cdot s)}} \subset ar{R}_{ m CaCl_{ m Y(\cdot-1\cdot s)}}$ نشانه: یکسان در واکنش موازنه شده
نکته: شیب هر دو نمودار صفحه <u>۸۶</u> و <u>۸۷</u> ، به تدریج میشود، چون سرعت به مرور در حال شدن است.
تمرین 🦈: عبارات زیر را با نوشتن کلمه «کاهش» یا «افزایش» کامل کنید. در واکنش شیمیایی و با گذشت زمان:
مقدار واكنش دهنده: شيب نمودار مصرف واكنش دهنده: سرعت متوسط مصرف واكنش دهنده:
مقدار فرآورده: شیب نمودار تولید فرآورده: سرعت متوسط تولید فرآورده: خود را بیازمایید $(CaCO_* \cup HCl) \cap CaCO_*$ به ازای مصرف $(CaCO_* \cup HCl) \cap CaCO_*$ مول $(CaCO_* \cup HCl) \cap CaCO_*$ مصرف
مىشود؛
$\bigcircar{ m R}_{ m HCl}=igcap_{ m CaCO_r}\leftarrow$ رای مرای ساید کے برابر باشد کے باشد کے برای میں کے برای میں کے یعنی $\Delta  m n$
نتیجه: نسبت سرعت ( یا) مواد واکنش، همان نسبت آنها است.
خود را بیازمایید <u>۲</u> صفحه <u>۸۸</u> :
$Y \operatorname{SO}_{Y} \left( \mathrm{g} \right) + \mathrm{O}_{Y} \left( \mathrm{g} \right) \longrightarrow Y \operatorname{SO}_{Y} \left( \mathrm{g} \right) \rightarrow \left( \frac{\bar{R}_{SO_{Y}}}{} = \right)$
$\rightarrow \bar{R}_{SO_{\uparrow}} = \underline{\bar{R}}_{O_{\uparrow}} = x = \underline{\frac{mol}{s}} \times \underline{\qquad} = (\underline{\frac{mol}{s}})$
خود را بیازمایید <u>۳</u> : الف) می شود چون <del>واکش دهنده</del> است و می شود (در نمودار با گذشت،
ش کم می شود.)
ب) علامت $\bigcirc$ دارد، چون $\Delta n$ برای واکنش دهنده، عددی $\bigcirc$ است.
ر برای واکنش دهندهها $0 \odot \Delta n$ و برای فرآوردهها $0 \odot \Delta n$ است. په برای آن که سرعت، همواره عددی $0 \odot \Delta n$ ارش نام
شود سرعت مصرف واکنش $c$ هنده به صورت $(ar{R}=0)$ نوشته می شود، (و برای فرآورده، سرعت تولید به صورت $(ar{R}=0)$
نوشته می $(ar{R}=0)$ نوشته می
ت)
$\bar{R} = $
تمرین $\widehat{(1)}$ : نمودار تغییرات مقدار مواد در برابر زمان را برای واکنش فرضی $\mathrm{A}  o \mathrm{B}$ رسم کنید. (فرض کنید واکنش
كامل شده است.)
الف) زمان پایان واکنش، برای همه مواد واکنش، است. (همه باید به یکسان ختم شوند.)
ب) حتما (در اینجا) باید عرض یکسان باشند. (چون در اینجا مول مصرفی واکنش دهنده با مول تولیدی فرآورده
است) به دلیل یکسان در واکنش
پ) همه باید شیب شونده داشته باشند (کاهش تدریجی)

تمرین $(\Upsilon)$ : نمودار مقدار_زمان را برای واکنش $\mathrm{NH}_{\mathtt{r}}\left(\mathrm{g} ight)\longrightarrow\mathrm{NH}_{\mathtt{r}}\left(\mathrm{g} ight)$ واکنش را موازنه کنید و فرض
کنید که واکنش کامل شده است.)
نکته (): در نمودار، نقطه شروع برای فرآورده(ها)، <u>معمولا</u> است. (چون در ابتدای واکنش، وجود)
نکته (۲): در نمودار، نقطه شروع برای واکنش دهنده(ها)، لزوما همان ضرایب استوکیومتری
نکته 🎔: اگر ضریب استوکیومتری برای دو واکنش دهنده، یکسان باشد، مقدارشان در شروع و در طول واکنش، لزوما
با هم برابر اما اگر مقدار آنها در ابتدای واکنش یکسان باشد، نمودار آن دو، خواهد بود.
نکته (۴): اگر ضرایب استوکیومتری برای دو واکنش دهنده یکسان باشد، شیب نمودار مصرف آنها لزوما با هم برابر
•
نکته (۵): اگر ضریب استوکیومتری برای دو فرآورده یکسان باشد، نمودار آنها است (اگر مقدار اولیه آنها
باشد.)
نکته (ع): اگر ضریب استوکیومتری دو ماده (واکنش دهنده یا فرآورده) یکسان باشد، شیب نمودار آنها لزوما
برابو
نکته ۷: ضرایب استوکیومتری مواد واکنش، لزوما مقدار واقعی آنها را بیان و حتما تغییر مقدار
آنها را نشان
تذكر بسيار مهم
ر مقدار نهایی فرآورده در <u>۳</u> حالت یکسان و سرعت تولید فرآورده در <u>۳</u> حالت یکسان
خود را بیازمایید صفحه <u>۸۹</u> و <u>۹۰</u>
<u>.                                     </u>
A:
B:
C:

#### غلظت مواد خالص

) به دست می اید برای مواد	مى دانيم كه غلظت مول محلولها (مواد $\frac{1}{1000}$ ) از رابطه $M=-1$ با يكاى (
	خالص نیز خالص نیز غلظت مولی تعریف می شود (از تقسیم «چگالی» بر «جرم مولی»)
$M = \frac{d( \cdot )}{( \cdot )}$	M يكاى (
	در مورد غلظت «گازها»، یک تفاوت مهم با «مایع» و «جامد» وجود دارد:
	خییر مقدار «مایع» یا «جامد» $ ightarrow rac{ ext{تغییر}}{ ext{ata}}$ حجم $ ightarrow $ چگالی $rac{ ext{تغییر میکند}}{ ext{thr lm:}}$ .
← غلظت	oxdotsغییر مقدار «گاز» (در ظرف سربسته) $ ou$ حجم، تغییر (حجم) $ ou$ چگالی
	با مصرف یا تولید مواد جامد یا مایع، غلظت آنها نتیجه: با مصرف یا تولید مواد گازی، غلظت آنها
)3	سیجه. ( با مصرف یا تولید مواد گازی، غلظت آنها
	محاسبات سرعت، در مورد (و نیز) میتوان؛
نیز سرعت را محاسبه	علاوه بر تغییر در برابر زمان (که برای همه مواد استفاده میشود) از تغییر

در مورد مواد مایع و جامد، فقط به کمک تغییر \_\_\_\_ در برابر زمان، میتوان سرعت را اندازه گیری کرد. در مورد مواد مایع و جامد، نمودار غلظت \_ زمان را میتوان رسم کرد ولی سرعت را نشان میدهد.

تمرین $\overline{Y}$ : اگر در واکنشی <u>۲</u> ماده A و B حضور داشته باشند و  $ar{ ext{TR}}_{ ext{A}}= ext{TR}$  باشد، معادله واکنش به چه صورتهایی میتواند نوشته شود؟ \_\_\_\_\_ حالت!

تمرین  $rac{\P}{T}$ : اگر در واکنشی،  $rac{Y}{T}$  ماده  $rac{A}{T}$  و  $rac{B}{T}$  حضور داشته باشند و  $rac{-\Delta n_{(g)}}{T\Delta t}=rac{-\Delta n_{(g)}}{T\Delta t}$  باشد، معادله واکنش به چه صورتهایی میتواند نوشته شود؟ \_\_\_\_\_ حالت!

#### سرعت واكنش

کرد.

کنید.

۱ لزوما به این معنی ن<u>ست</u> که ،B واکنش دهنده است، شاید\_\_\_\_!

 $ho_{
m p}=\frac{ar{R}_{
m N_{
m Y}}}{r}=\frac{ar{R}_{
m N_{
m Y}}}{r}=0$  ( با هم بیندیشیم ( ) ب و پ و ت )

نکته: سرعت واکنش، با سرعت مصرف یا تولید مادهای برابر است که ضریب استوکیومتری آن () باشد. (با هم بیندیشیم (ئ)

با هم بينديشيم ( ) صفحه ٩٤: الف)

 $\frac{\bar{R}_{N_{\text{Y}}}}{=\bar{R}_{N_{\text{Y}}}} = \frac{\bar{R}_{NH_{\text{Y}}}}{\bar{R}_{N_{\text{Y}}}} \to \bar{R}_{N_{\text{Y}}} =$ 

 $\frac{\bar{R}_{H_{\gamma}}}{\bar{R}_{H_{\gamma}}} = \frac{\bar{R}_{N_{\gamma}}}{\bar{R}_{H_{\gamma}}} \rightarrow \bar{R}_{H_{\gamma}} =$ 

ث)

 $R_{
m cons} = ar{R}_{
m cons}$ 

 $R = -\frac{\Delta n(N_{\text{T}})}{\Delta t} = -\frac{\Delta n(H_{\text{T}})}{\Delta t} = +\frac{\Delta n(NH_{\text{T}})}{\Delta t}$ 

با هم بیندیشیم ۲ صفحه ۹۱

 $C_{17}H_{77}O_{11}(aq) + H_{7}O(l) \rightarrow (aq)$  مالتوز

سمنو، که از جوانه گندم تهیه می شود، دارای قند\_\_\_\_ است، که طبق واکنش بالا از قند\_\_\_\_ تولید می شود. الف)

 $\bar{R}_{Glucose(\cdot - rmin)} =$ 

 $\bar{R}_{Maltose(\cdot - \tau_{min})} =$ 

ب)

 $R_{\rm elic(\cdot-vmin)} =$ 

 $R_{\rm elic}$ واکنش (v-14min)=

a مربوط به \_\_\_\_\_ است چون غلظت آن به تدریج میشود. پ) b مربوط به \_\_\_\_\_ است چون غلظت آن به تدریج \_\_\_\_ میشود. واکنش را در موارد زیر مقایسه کنید:

 $R_{(\cdot-v_{\min})} \bigcirc R_{(\cdot-v_{\min})}$ 

 $R_{(\cdot-v_{\min})} \bigcirc R_{(v-v_{\min})}$ 

 $R_{({\boldsymbol{\cdot}}-{\mathsf{r}}{\min})} \bigcirc R_{({\boldsymbol{\cdot}}-{\mathsf{v}}{\min})}$ 

نمودارهای مقدار - زمان

		ى محور) براى هر ماده <u>≡</u>	نقطه شروع نمودار (رو
به دست میآید.	آنها در واکنش	ار مقدار_زمان برای دو ماده، نسبت	
			واكنش كامل:
	•	<sup>همه</sup> <sub>کم یکی از</sub> واکنش دهندهها، به طور کامل _	واکنشی که در آن، <sub>دست</sub>

پیوند با زندگی) «خوراکیهای طبیعی رنگین، باز دارندههایی مفید و موثر»
سبزیها و میوهها حاویهایی هستند که در حفظ سلامت بافت و اندامها دخالت دارند.
برخی از آنها به عنوان از انجام واکنشهای ناخواسته (به دلیل حضور) جلوگیری میکنند.
رادیکال، گونه و است که در ساختار خود، الکترون ( الکترون) دارد.
یعنی رادیکال اتم یا اتمهایی دارد که از قاعده پیروی نمیکنند (مانند NO یا NO)
رادیکالها، واکنشپذیری دارند. در واکنشهای متنوع و پیچیده در بدن، رادیکالهایی به وجود میآیند اکه اگر
به وسیله جذب نشوند با انجام واکنشهای به بافتها آسیب میرسانند. مصرف خوراکیهای حاوی
«بازدارندهها» رادیکالها را به دام میاندازد و سرعت واکنشهای، میشود. <u>هندوانه</u> و <u>گوجهفرنگی</u>
محتوی «» هستند که فعالیت رادیکالها را کاهش میدهند. لیکوپن، پیوند دوگانه، کربن و
میدروژن دارد. (شکل <u>۱۵</u> صفحه <u>۸۹</u> ) تعداد $H$ در لیکوپن:
«غذا، پسماند و ردپای آن»
چهره آشکار کدود ۳۰٪ غذایی که در جهان فراهم میشود به مصرف و به تبدیل میشود یا از بین
مىرود.
چهره پنهان که در تهیه غذا، از آغاز تا سر سفره سهم داشتهاند.
تولید گازهای به ویژه که سهم تولید این گاز در غذا،